明細書

造血器腫瘍の予防および/または治療剤 技術分野

[0001] 本発明は、ペプチドを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。より詳しくは、細胞傷害性T細胞を誘導し得るペプチドを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。また、造血器腫瘍用癌ワクチンとして使用する上記造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。さらに、細胞傷害性T細胞を誘導し得るペプチドを投与することを特徴とする造血器腫瘍の予防方法および/または治療方法に関する。

背景技術

- [0002] 造血器腫瘍の治療には従来、非特異的な化学療法が行われてきた。また、同種骨髄移植や自己末梢血幹細胞移植等による治療も実施されている。しかし、化学療法には合併する有害事象の問題があり、同種骨髄移植や自己末梢血幹細胞移植には合併症および拒絶反応の問題やドナー確保の問題がある。また、これらの療法は、若年者においては高い効果が得られているが、癌の多発年齢層である中高齢者では、副作用の影響により必ずしも高い効果を得られていない。
- [0003] 近年、より副作用の少ない治療法として悪性腫瘍の分子メカニズムに基づく分子標的療法が注目されている。この療法によれば、分子標的剤が癌細胞に選択的且つ効率的に作用し、正常細胞への影響が少ないため、副作用が少なく且つ高い効果が得られることが多い。しかし、腫瘍細胞が薬剤耐性を獲得する場合もあり、必ずしも高い効果が得られない。
- [0004] かかる現状において、造血器腫瘍に対する有効性が高く且つ副作用の少ない治療 法の開発が期待されている。
- [0005] 悪性腫瘍に対する治療法の1つとして免疫療法が開発されている。例えば、腫瘍抗原ペプチドを用いた特異的免疫療法は、悪性腫瘍、特に悪性黒色腫においてその有効性が報告されている(非特許文献1~6)。例えば欧米では、腫瘍抗原投与により癌患者の体内の細胞傷害性T細胞を活性化させる癌ワクチン療法の開発がなされ

つつあり、メラノーマ特異的腫瘍抗原については臨床試験における成果が報告されている。

- [0006] 造血器腫瘍に対する免疫療法としては数種の治療方法が提案されている。例えば、放射線照射した自己白血病細胞によるワクチン療法が知られている。また、Ber/a bl変異抗原およびPML/RAR a 変異抗原はそれぞれ慢性骨髄性白血病(chroni c myelogenous leukemia、CMLと略称することもある)および急性前骨髄球性白血病に対するT細胞免疫療法の標的と見られている(非特許文献7および8)。B細胞腫瘍細胞由来の免疫グロブリン由来ペプチドは腫瘍細胞に対するT細胞反応の標的になり得ると考えられている(非特許文献1および9)。白血病関連抗原、例えば、CMLにおけるプロテイナーゼ3(非特許文献1および9)。ウ血病関連抗原、例えば、CMLにおけるプロテイナーゼ3(非特許文献10)、リンパ腫におけるALK、および白血病におけるウイルムス抑制遺伝子WT1等についても特異的免疫療法への利用可能性が報告されている(非特許文献8および11)。
- [0007] 造血器腫瘍に対する免疫療法においては数例の腫瘍退縮が報告されているのみであり、ほとんどの癌患者においては腫瘍特異的免疫応答は得られず、現在のところその臨床効果は限られたものである。
- [0008] 以下に本明細書において引用した文献を列記する。

特許文献1:国際公開WO01/011044号パンフレット。

非特許文献1:ベンダンディら(Bendandi, M. et al.)、「ネイチャー メディシン(Nature Medicine)」、1999年、第5巻、p. 1171-1177。

非特許文献2:トロージャンら(Trojan, A. et al.)、「ネイチャー メディシン(Natur e Medicine)」、2000年、第6巻、p. 667-672。

非特許文献3:キクチら(Kikuchi, M. et al.)、「インターナショナル ジャーナル オブ キャンサー(International Journal of Cancer)」、1999年、第81巻、p. 459-466。

非特許文献4:ヤングら(Yang, D. et al.)、「キャンサー リサーチ(Cancer Research)」、1999年、第59巻、p. 4056-4063。

非特許文献5:ナカオら(Nakao, M. et al.)、「ジャーナル オブ イムノロジー(Journal of Immunology)」、2000年、第164巻、p. 2565-2574。

非特許文献6:ニシザカら(Nishizaka, S. et al.)、「キャンサー リサーチ(Cancer Research)」、2000年、第60巻、p. 4830-4837。

非特許文献7:ピニッラら(Pinilla-Ibarz, J. et al.)、「ブラッド(Blood)」、2000年、第95巻、p. 1781-1787。

非特許文献8:アッペルバウム(Appelbaum, F. R.)、「ネイチャー(Nature)」、2001年、第411巻、p. 385-389。

非特許文献9:スーら(Hsu, F. J. et al.)、「ブラッド(Blood)」、1996年、第89巻、p. 3129-3135。

非特許文献10:モルドレムら(Molldrem, J. et al.)、「ブラッド(Blood)」、1997年、第88巻、p. 2450-2457。

非特許文献11:パソーニら(Passoni, L. et al.)、「ブラッド(Blood)」、2002年、第99巻、p. 2100-2106。

非特許文献12:ハラシマら(Harashima, N. et al.)、「ヨーロピアン ジャーナル オブ イムノロジー(European Journal of Immunology)」、2001年、第31巻、p. 323-332。

非特許文献13:ミヤギら(Miyagi, Y. et al.)、「クリニカル キャンサー リサーチ(Clinical Cancer Research)」、2001年、第7巻、p. 3950-3962。

非特許文献14:イトウら(Ito, M. et al.)、「キャンサー リサーチ(Cancer Resear ch)」、2001年、第61巻、p. 2038-2046。

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0009] 本発明の課題は、造血器腫瘍の免疫療法に有用な標的分子を見出し、造血器腫瘍の予防および/または治療を可能にする手段を提供することである。

課題を解決するための手段

[0010] 本発明者らは、ペプチド特異的であり且つ腫瘍反応性の細胞傷害性T細胞(cytot oxic T lymphocytes)を上皮癌患者の末梢血単核細胞(peripheral blood m ononuclear cells、以下PBMCと略称する)から誘導し得る一連の上皮癌関連抗原および該抗原由来のペプチドを同定し既に報告している(特許文献1、非特許文

献3〜6および12)。さらに、これらペプチドを用いたワクチン接種が、種々の上皮癌 患者において免疫能の亢進および臨床効果に有効であることを明らかにした(非特 許文献13)。

- [0011] 本発明者らは、上記課題解決のため鋭意研究を重ね、既に報告した上皮癌関連抗原のいくつかが造血器腫瘍細胞株で発現していること、さらに該抗原由来ペプチドのワクチン接種により造血器腫瘍患者において悪性腫瘍細胞反応性細胞傷害性T細胞を誘導し得ることを見出し、本発明を完成した。造血器腫瘍患者由来PBMCからの白血病関連抗原による細胞傷害性T細胞誘導について報告があるが(非特許文献10)、造血器腫瘍患者における上皮癌関連抗原による細胞傷害性T細胞誘導およびペプチドワクチンの効果については今まで報告されていない。
- [0012] すなわち、本発明は、配列表の配列番号1、2、3、4、5、6、7、8、9および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0013] また本発明は、配列表の配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれる アミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫 瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0014] さらに本発明は、配列表の配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤に、さらに配列表の配列番号3、6、7および9からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0015] さらにまた本発明は、配列表の配列番号1、2および4からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0016] また本発明は、配列表の配列番号2、4および10からなる群から選ばれるアミノ酸 配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防 および/または治療剤に関する。
- [0017] さらに本発明は、配列表の配列番号5および8からなる群から選ばれるアミノ酸配列

- を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0018] さらにまた本発明は、アジュバントをさらに含む上記造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0019] また本発明は、造血器腫瘍がHLA-A24分子を細胞表面上に有する造血器腫瘍である上記予防および/または治療剤に関する。
- [0020] さらに本発明は、造血器腫瘍がHLA-A24分子を細胞表面上に有し且つ予防および/または治療剤の有効成分であるペプチドを含む蛋白質を発現している造血器腫瘍である上記予防および/または治療剤に関する。
- [0021] さらにまた本発明は、造血器腫瘍用癌ワクチンとして用いることを特徴とする上記造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0022] また本発明は、配列表の配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれる アミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つとアジュバントとを含有する、HLA-A 24分子を細胞表面上に有する造血器腫瘍の予防および/または治療に用いる医 薬に関する。
- [0023] さらに本発明は、治療に有効な用量の配列表の配列番号1、2、4、5、8および10 からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つをアジュバントとともに投与することを特徴とする、HLA-A24分子を細胞表面上に有する造血器 腫瘍の予防方法および/または治療方法に関する。

発明の効果

[0024] 本発明によれば、上皮癌関連抗原由来のペプチドを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤を提供可能である。本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は、その使用の一態様として癌ワクチンとして用いることができる。本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は、造血器腫瘍患者において腫瘍を標的とする細胞傷害性T細胞を誘導することができるため、造血器腫瘍の特異的免疫療法に用いることができる。例えばHLA-A24陽性造血器腫瘍、さらにHLA-A24陽性であり且つ予防および/または治療剤の有効成分であるペプチドを含む蛋白質を発現する造血器腫瘍の予防および/または治療に有用

である。HLA-A24対立遺伝子は多くの人種において頻度高くみられる遺伝子であり、アジア人の人口の約60%、白人の約20%、ラテンアメリカ人および黒人の約40%がこの対立遺伝子を有する。したがって、本発明は多数の造血器腫瘍患者においてその有用性が期待できる。また、本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は副作用が少ないかほとんど観察されず、この観点からも有効な予防手段および/または治療手段である。

図面の簡単な説明

[0025] [図1-A]—連の細胞株におけるp56^{lck}蛋白質の発現を、抗p56^{lck}モノクローナル抗体を用いたウエスタンブロット法で検出した結果を示す図である。成人T細胞白血病細胞株であるHPB-MLTおよび骨髄腫細胞株であるARH-77において高い発現が認められた。正常細胞であるPBMCおよびフィトへマグルチニン(PHA) 芽球化T細胞においても発現が認められた。(実施例2)

[図1-B]一連の細胞株におけるlck遺伝子の2つの異なったプロモーター転写物の発現を、RT-PCRにより検出した結果を示す図である。成人T細胞白血病細胞株であるHPB-MLTおよびPEER並びに骨髄性白血病細胞株ML-2では、I型およびII型の両方のプロモーター転写物が認められた。バーキットリンパ腫細胞株RAJI、B細胞白血病細胞株BALL-1、リンパ腫細胞株BHL-89および多発性骨髄腫細胞株RPMI-8226ではI型のプロモーター転写物のみが認められた。一方、正常細胞であるPBMCではII型のプロモーター転写物のみが検出された。GAPDH(glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase)の発現は、RT-PCRのコントロールとして測定した。(実施例2)

[図2-A]成人T細胞白血病(ATL)患者(表2における患者#8)由来PBMCが、ペプチドLck₄₈₆(配列番号3)を用いたインビトロ刺激後、HLA-A24⁺ATL細胞株PEE Rに対して細胞傷害活性(図中、%lysisで表示)を示したが、HLA-A24⁻腫瘍細胞株および正常細胞であるHLA-A24⁺PHA芽球化T細胞に対して細胞傷害活性を示さなかったことを説明する図(右パネル)である。一方、ヒト免疫不全ウイルス(HIV)由来ペプチド(配列番号11)で刺激したPBMCは細胞傷害活性を示さなかった(左パネル)。(実施例3)

[図2-B]慢性リンパ球性白血病患者(表2における患者#2)由来PBMCが、ペプチドSART-2₁₆₁(配列番号6)を用いたインビトロ刺激後、HLA-A24⁺ATL細胞株R EHに対して細胞傷害活性(図中、%lysisで表示)を示したが、HLA-A24⁻腫瘍細胞株および正常細胞であるHLA-A24⁺PHA芽球化T細胞に対して細胞傷害活性を示さなかったことを説明する図(右パネル)である。一方、エプスタインバーウイルス(EBV)由来ペプチド(配列番号12)で刺激したPBMCは細胞傷害活性を示さなかった(左パネル)。(実施例3)

[図2-C]非ホジキンリンパ腫患者(表2における患者#4)由来PBMCが、ペプチドS ART-2₈₉₉(配列番号7)を用いたインビトロ刺激後、HLA-A24⁺ATL細胞株REHに対して細胞傷害活性(図中、%lysisで表示)を示したが、HLA-A24⁻腫瘍細胞株および正常細胞であるHLA-A24⁺PHA芽球化T細胞に対して細胞傷害活性を示さなかったことを説明する図(右パネル)である。一方、EBV由来ペプチド(配列番号12)で刺激したPBMCは細胞傷害活性を示さなかった(左パネル)。(実施例3)[図3-A]多発性骨髄腫患者(表2における患者#6)由来PBMCにおいて、Lck₂₀₈(配列番号1)、Lck₄₈₈(配列番号2)またはART-1₁₇₀(配列番号10)とインキュベーションすることにより誘導される、対応する各ペプチドをパルスしたC1R-A24細胞に対する細胞傷害活性(図中、%lysisで表示)がペプチドワクチン接種の回数に従って増強されたことを説明する図である。(実施例4)

[図3-B]多発性骨髄腫患者(表2における患者#6)由来PBMCにおいて、HLA-A 24⁺多発性骨髄腫細胞株KHM-11およびMIK-1に対する細胞傷害活性(図中、%lysisで表示)がペプチドワクチン接種の回数に従って増強されたことを説明する図である。一方、ペプチドワクチン接種によっても、HLA-A24⁻多発性骨髄腫細胞株 RPMI-8226に対する細胞傷害活性は認められなかった。(実施例4)

[図4-A]慢性リンパ球性白血病患者(表2における患者#1)由来PBMCにおいて、 $SART-2_{93}$ (配列番号5)または $SART-3_{109}$ (配列番号8)をパルスしたC1R-A24細胞に対する反応におけるインターフェロン(IFN) $-\gamma$ 産生促進がペプチドワクチン接種の回数に従って増強されたことを説明する図である。(実施例5)

[図4−B]慢性リンパ球性白血病患者(表2における患者#1)由来PBMCが、ワクチン

WO 2005/011723 8 PCT/JP2004/011232

接種後に、SART-2₉₃(配列番号5)またはSART-3₁₀₉(配列番号8)をパルスしたC 1R-A24細胞に対してHIV由来ペプチドをパルスした細胞に対するよりも高い細胞 傷害活性を示したことを説明する図である。(実施例5)

発明を実施するための最良の形態

- [0026] 本発明は、参照によりここに援用されるところの、日本特許出願番号第2003-287 208号からの優先権を請求するものである。
- [0027] 本発明の一態様は、被検体における造血器腫瘍に対する抗腫瘍免疫応答を誘発することを機能的特徴とする造血器腫瘍の予防および/または治療剤に関する。
- [0028] 造血器腫瘍とは、骨髄やリンパ組織等の造血器官に発生する腫瘍をいう。造血器腫瘍には、急性骨髄性白血病、急性リンパ性白血病、慢性骨髄性白血病、慢性リンパ性白血病、悪性リンパ腫および多発性骨髄腫等の悪性腫瘍が含まれる。
- [0029] ここで被検体には、造血器腫瘍患者、造血器腫瘍患者から採取した血液、および 造血器腫瘍患者の血液から調製した白血球画分等が含まれる。
- [0030] 抗腫瘍免疫応答とは、腫瘍に対して惹起される免疫応答を意味し、主に細胞傷害性T細胞が関与する。すなわち、本発明においては、被検体において造血器腫瘍に対する細胞傷害性T細胞を誘導することを機能的特徴とする造血器腫瘍の予防および/または治療剤を提供する。
- [0031] 造血器腫瘍の予防および/または治療剤とは、例えば、造血器腫瘍の発生または 再発を予防する作用を有する医薬、造血器腫瘍の進行・増悪を抑制する作用を有す る医薬、および血中白血球数の減少等造血器腫瘍の病態を改善するまたは治癒さ せる効果を示す医薬を意味する。
- [0032] 本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤はその一態様において、 有効成分として配列番号1、2、3、4、5、6、7、8、9および10からなる群から選ばれ るアミノ酸配列を有するペプチドの1つまたは2つ以上をその有効量含有してなる。よ り好ましくは、配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列 を有するペプチドの1つまたは2つ以上を有効成分としてその有効量含有してなる造 血器腫瘍の予防および/または治療剤である。配列番号1、2、4、5、8および10か らなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの1つまたは2つ以上に、さらに

配列番号3、6、7および9からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの1つまたは2つ以上を含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤であることもできる。さらに好ましくは、配列番号1、2および4からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの1つまたは2つ以上を有効成分としてその有効量含有してなる造血器腫瘍の予防および/または治療剤である。また、配列番号2、4および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの1つまたは2つ以上を有効成分としてその有効量含有してなる造血器腫瘍の予防および/または治療剤であり得る。さらに、配列番号5および8からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの1つまたは2つ以上を有効成分としてその有効量含有してなる造血器腫瘍の予防および/または治療剤であり得る。

[0033] 配列番号1、2、3、4、5、6、7、8、9および10に記載の各アミノ酸配列を有するペ プチドは、いずれも上皮癌関連抗原に由来するペプチド(以下、上皮癌関連抗原ペ プチドと称する)である。配列番号1、2および3に記載の各アミノ酸配列を有するペプ チドは、p56lck蛋白質由来のペプチドであり、以下、それぞれLck208、Lck488およ びLck486と称することがある(非特許文献12)。配列番号4に記載のアミノ酸配列を 有するペプチドは、SART-1由来のペプチドであり、以下、SART-1。と称すること がある(非特許文献3)。配列番号5、6および7に記載の各アミノ酸配列を有するペプ チドは、SART-2由来のペプチドであり、以下、それぞれSART-2 およびSART-2₈₉₉と称することがある(非特許文献5)。配列番号8および9に記載の 各アミノ酸配列を有するペプチドは、SART-3由来のペプチドであり、以下、それぞ れSART-3₁₀₉およびSART-3₂₁₅と称することがある(非特許文献4)。配列番号10に記載のアミノ酸配列を有するペプチドは、ART-1由来のペプチドであり、以下、A RT-1 と称することがある(非特許文献6)。ここで、各ペプチドは、各ペプチドが由 来した蛋白質の呼称と該蛋白質のアミノ酸配列における該ペプチドのN末アミノ酸残 基の位置を示す数字で表される。例えば、Lck208は、Lck蛋白質由来のペプチド であり、該ペプチドのN末アミノ酸残基は該蛋白質のアミノ酸配列において第208番 目のアミノ酸残基であることを意味する。

[0034] 本発明においては、造血器腫瘍患者に上記ペプチドをワクチン接種することにより

、該患者において造血器腫瘍細胞を標的とする細胞傷害性T細胞をHLA-A24拘束性に誘導することができ、さらに腫瘍細胞の減少を伴う臨床効果を得ることができることを見出した。上記ペプチドについては、上皮癌患者のPBMCからペプチド特異的細胞傷害性T細胞をHLA-A24拘束性に誘導することが既に報告されている(非特許文献3〜6および12)。しかしながら、これらペプチドが造血器腫瘍患者のPBMCからペプチド特異的細胞傷害性T細胞を誘導することは報告されていない。

- [0035] ペプチドをワクチン接種するとは、ワクチン接種される対象において、ペプチドに対する特異的免疫応答の誘導および/または増強を目的として、ペプチドを投与することを意味する。
- [0036] 「ペプチド特異的細胞傷害性T細胞をHLA-A24拘束性に誘導する」とは、「細胞表面上に発現された主要組織適合性抗原であるヒト白血球抗原(human leukocy te antigen)分子によって提示されたあるペプチドを認識するが、同様に提示されたそれ以外のペプチドはほとんどあるいは全く認識しない細胞傷害性T細胞」を、「HLAクラスI表現型がA24であるHLAクラスI分子によるペプチドの提示により誘導する」ことを意味する。
- [0037] ワクチン接種は、具体的には、多発性骨髄腫患者例(実施例4参照)において、Lc k488(配列番号2)、SART-1₆₉₀(配列番号4)およびART-1₁₇₀(配列番号10)の 各ペプチドそれぞれをアジュバントと混合して調製した3種のワクチンを組合せ使用して6回行った。ついでLck208(配列番号1)、Lck488(配列番号2)およびSART-1₆₉₀(配列番号4)の各ペプチドそれぞれをアジュバントと混合して調製した3種のワクチンを組合せ使用してワクチン接種を続行した。ワクチン接種はペプチドを組合せ使用してワクチン接種回数に従って各ペプチドに特異的な細胞傷害性T細胞が患者由来PBMCにおいて増加した(図3-A参照)。
- [0038] 別の臨床試験例である慢性リンパ球性白血病患者例(実施例6参照)においては、SART-2₉₃(配列番号5)およびSART-3₁₀₉(配列番号8)の各ペプチドそれぞれをアジュバントと混合して調製した2種のワクチンを接種した。本臨床例においても、ワクチン接種回数に従って各ペプチドに特異的な細胞傷害性T細胞が患者由来PBM Cにおいて増加した(図4-Aおよび図4-B参照)。

- [0039] ペプチドを組合せ使用してワクチン接種したときにおいても各ペプチド特異的な細胞傷害性T細胞が増加したことから、各ペプチドを単独でワクチン接種しても同様にペプチド特異的な細胞傷害性T細胞を誘導でき、さらには臨床効果を得ることができると考える。
- [0040] ワクチン接種においてペプチドとともにワクチンに含有させたアジュバントは、ペプチドによる抗腫瘍免疫応答の誘発をさらに増強することを目的として用いた。抗腫瘍免疫応答を誘発する有効成分はペプチドであり、ペプチドのみの使用によってもインビトロ(in vitro)で細胞傷害性T細胞を誘導できたことから、ペプチドのみを含む医薬も造血器腫瘍の予防および/または治療剤として有効である。アジュバントをともに含有させることによりさらに高い抗腫瘍効果が得られるため、アジュバントの使用がより好ましい。
- [0041] ワクチン接種に用いた配列番号1、2、4、5、8および10に記載の各アミノ酸配列を有するペプチドはいずれも、ワクチン接種前の様々な種類の造血器腫瘍患者由来のPBMCから、HLA-A24拘束性に細胞傷害性T細胞を誘導した。これらペプチドの他、Lck486(配列番号3)、SART-2₁₆₁(配列番号6)、SART-2₈₉₉(配列番号7) およびSART-3₃₁₅(配列番号9)が、造血器腫瘍患者由来のPBMCからHLA-A24拘束性に細胞傷害性T細胞を誘導した。このことから、配列番号3、6、7および9に記載の各アミノ酸配列を有するペプチドも造血器腫瘍に対する予防および/または治療剤の有効成分として使用できると考えた。
- [0042] このように、配列番号1、2、3、4、5、6、7、8、9および10からなる群から選ばれる アミノ酸配列を有するペプチドは単独であるいは2種以上を組合せて本発明に係る 造血器腫瘍の予防および/または治療剤の有効成分として使用できる。
- [0043] 本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は、その使用の一態様において癌ワクチンとして用いることができる。ここでいう癌ワクチンとは、腫瘍細胞に対する特異的免疫応答の誘導および/または増強により、癌患者の体内の細胞傷害性T細胞を活性化させて腫瘍細胞を選択的に傷害する薬物を意味する。
- [0044] 上記ペプチドを例えば癌ワクチンとして用いる場合、選択した数種のペプチドを全て含有する癌ワクチンをワクチン接種に用いることの他、各ペプチドを単独で含有す

WO 2005/011723 12 PCT/JP2004/011232

る癌ワクチンを複数種類用いてワクチン接種を実施することが可能である。

- [0045] 本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は、抗腫瘍免疫応答を増 強可能な補助剤を含むことができる。かかる補助剤として例えば、細胞傷害性T細胞 の増殖に有効なインターロイキン2等が挙げられる。また、本発明に係る造血器腫瘍 の予防および/または治療剤を癌ワクチンとして用いるときは、補助剤として例えば アジュバントや担体等を含むことにより高い抗腫瘍効果が得られる。アジュバントは1 種または2種以上を組合せて用いることができる。 アジュバントとしては、フロイント完 全アジュバント、ミョウバン、リピドA、モノホスホリルリピドA、BCG (Bacillus-Calmet te-Guerrin)等の細菌製剤、ツベルクリン等の細菌成分製剤、キーホールリンペット ヘモシアニンや酵母マンナン等の天然高分子物質、ムラミルトリペプチドまたはムラミ ルジペプチドまたはそれらの誘導体、アラム(alum)、非イオン性ブロックコポリマー 等を挙げることができる。本実施例においてはモンタニドISA-51 (Montanide IS A-51)を用いた。使用できるアジュバントはこれら具体例に限定されることは無く、抗 腫瘍免疫応答を増強可能な物質である限りにおいていずれを用いてもよい。アジュ バントを用いるか否かは、例えばワクチン接種局所の炎症性反応の強さ、あるいはワ クチン接種による抗腫瘍効果や被検体由来の末梢血単核細胞の細胞傷害活性の強 さを指標にして判断できる。担体は、それ自体が人体に対して有害な作用を及ぼさ ず且つ抗原性を増強せしめるものであれば特に限定されず、例えばセルロース、重 合アミノ酸、アルブミン等が例示される。
- [0046] 本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤のより具体的な例として、 配列表の配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有 するペプチドの1つまたは2つ以上とアジュバントとを含む造血器腫瘍の予防および /または治療剤を挙げることができる。
- [0047] 本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は、上記ペプチドの他、造血器腫瘍に対する抗腫瘍免疫応答を誘発し得る他の抗腫瘍ペプチドをその有効量含むことも可能である。添加する他の抗腫瘍ペプチドは、HLA-A24拘束性に細胞傷害性T細胞を誘導し得るものであることができ、HLA-A24以外の表現型のHLAクラスI拘束性に細胞傷害性T細胞を誘導し得るものであってもよい。好ましくは、本

WO 2005/011723 13 PCT/JP2004/011232

予防および/または治療剤を適用する患者のPBMCからペプチド特異的細胞傷害性T細胞を誘導し得る抗腫瘍ペプチドが好ましい。ペプチドによるPBMCからの特異的細胞傷害性T細胞の誘導は、PBMCとペプチドとを適当な期間培養した後、対応するペプチドをパルスしたHLAクラスI分子を細胞表面に有する細胞と反応させて、産生されるインターフェロンー γ (IFN- γ)量を測定することにより評価できる(実施例3参照)。例えば、IFN- γ 産生量が、ペプチド非存在下で培養したPBMCと比較して多ければ、細胞傷害性T細胞が誘導されたと判断できる。

- [0048]本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤を適用し得る造血器腫瘍 は、HLA-A24陽性の造血器腫瘍が好ましく、さらにその有効成分であるペプチドを 含む蛋白質、例えばp56^{lck}蛋白質、SART-1、SART-2、SART-3およびART-1のうちの1種以上の発現が認められる造血器腫瘍がより好ましい。「HLA-A24陽 性(HLA-A24⁺と称することもある)」とは、HLA-A24分子を細胞表面上に発現し ていることを意味する。 腫瘍は何らかの原因で異常増殖性を獲得した自己細胞であ る。そのため、ほとんどの場合、HLAクラスI表現型がHLA-A24であるヒトにおいて は、正常細胞および腫瘍細胞の区別なく、細胞表面上にHLA-A24分子が発現し ている。HLAクラスI表現型の決定は、造血器腫瘍患者から採取した末梢血単核細 胞または造血器腫瘍の一部等を用いて、自体公知の方法に従って行うことができる(非特許文献5)。あるいは簡便には、造血器腫瘍患者から採取した血液を用いて、慣 用の血清学的方法により判定することも可能である(非特許文献14)。 造血器腫瘍に おける各種蛋白質の発現の検出は、造血器腫瘍患者から採取した一部の造血器腫 傷について、例えば検出目的の蛋白質に対する抗体を用いたウエスタンブロット法 により、あるいは目的の蛋白質をコードする遺伝子のプロモーター転写物の逆転写 ポリメラーゼ連鎖反応(RT-PCR)による検出等により実施可能である。
- 造血器腫瘍の具体例としては、成人T細胞白血病(adult T cell leukemia、A TLと略称することもある); T細胞急性リンパ球性白血病(T-cell acute lymphoc ytic leukemia、T-ALLと略称することもある); T細胞リンパ腫(T-cell lympho ma); 骨髄性白血病(myelogenous leukemia); 多発性骨髄腫(multiple myelo ma、MMと略称することもある); 骨髄異形成症候群(myelodysplastic syndrome

、MDSと略称することもある);急性単球性白血病(acute monocytic leukemia);B細胞急性リンパ球性白血病(B-cell acute lymphocytic leukemia、B-AL Lと略称することもある);B細胞リンパ腫(B-cell lymphoma);バーキットリンパ腫(Burkitt lymphoma);慢性リンパ球性白血病(chronic lymphocytic leukemia、CLLと略称することもある);マントル細胞リンパ腫(mantle cell lymphoma、M CLと略称することもある);および非ホジキンリンパ腫(non-Hodgkin's lymphoma、NHLと略称することもある)等が例示できるが、これら具体例に制限されることはない。好ましくは、MM、MDS、ATL、T-ALLまたはCLLに、より好ましくはMMまたはCLLに、本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤が適用される。

- [0050] ペプチドの製造は、一般的なアミノ酸の化学合成法により実施できる。化学合成法には、通常の液相法および固相法によるペプチド合成法、例えばFmoc法が包含される。または市販のアミノ酸合成装置を用いて製造可能である。あるいは遺伝子工学的手法により取得することもできる。例えば目的とするペプチドをコードする遺伝子を宿主細胞中で発現できる組換えDNA(発現ベクター)を作成し、これを適当な宿主細胞、例えば大腸菌にトランスフェクションして形質転換した後に該形質転換体を培養し、次いで得られる培養物から目的とするペプチドを回収することにより製造可能である。
- [0051] 本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は、有効成分であるペプチドの他に、アジュバント等の補助剤を含んでなるものであることができ、さらに1種または2種以上の医薬担体を含有することもできる。利用できる医薬担体としては、製剤の使用形態に応じて通常使用される、安定化剤、殺菌剤、緩衝剤、等張化剤、キレート剤、pH調整剤、界面活性剤、充填剤、増量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、滑沢剤、無痛化剤、希釈剤あるいは賦形剤等を例示でき、これらは得られる製剤の投与形態に応じて適宜選択使用される。
- [0052] 製剤形態は投与形態に応じて選択することができる。代表的な製剤形態としては、溶液剤、乳剤、リポソーム製剤、脂肪乳剤、シクロデキストリン等の包接体、けん濁剤、軟膏剤、クリーム剤、経皮吸収剤、経粘膜吸収剤丸剤、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、粉末剤、顆粒剤、細粒剤、シロップ剤等の作製も可能であるが、これらに限定

されない。これらは更に投与経路に応じて経口剤、非経口剤、経鼻剤、経膣剤、坐剤、舌下剤、吸入剤、点眼剤、点耳剤等に分類され、それぞれに適した通常の方法に従い、調合、成形ないし調製することができる。また、溶液製剤として使用できる他に、凍結乾燥化し保存し得る状態にした後、用時、水や生理的食塩水等を含む緩衝液等で溶解して適当な濃度に調製した後に使用することも可能である。

- [0053] 注射用の溶液は、塩溶液、グルコース溶液、または塩水とグルコース溶液の混合物からなる担体を用いて調製可能である。
- [0054] リポソーム製剤は、例えばリン脂質を有機溶媒(クロロホルム等)に溶解した溶液に、 有効成分および/または補助剤や医薬担体等を溶媒(エタノール等)に溶解した溶 液を加えた後、溶媒を留去し、これにリン酸緩衝液を加え、振とう、超音波処理およ び遠心処理した後、上清をろ過処理して回収することにより調製できる。
- [0055] 脂肪乳剤化は、例えば当該物質、油成分(大豆油、ゴマ油、オリーブ油等の植物油、MCT等)、乳化剤(リン脂質等)等を混合、加熱して溶液とした後に、必要量の水を加え、乳化機(ホモジナイザー、例えば高圧噴射型や超音波型等)を用いて、乳化・均質化処理して行い得る。また、これを凍結乾燥化することも可能である。なお、脂肪乳剤化するとき、乳化助剤を添加してもよく、乳化助剤としては、例えばグリセリンや糖類(例えばブドウ糖、ソルビトール、果糖等)が例示される。
- [0056] シクロデキストリン包接化は、例えば当該物質を溶媒(エタノール等)に溶解した溶液に、シクロデキストリンを水等に加温溶解した溶液を加えた後、冷却して析出した沈殿をろ過し、滅菌乾燥することにより行い得る。このとき、使用されるシクロデキストリンは、当該物質の大きさに応じて、空隙直径の異なるシクロデキストリン(α、β、γ型)を適宜選択すればよい。
- [0057] 懸濁剤は、水、シュークロース、ソルビトール、フラクトース等の糖類、ポリエチレング リコール等のグリコール類、油類を使用して製造できる。
- [0058] その他の剤形についても、通常用いられる方法により調製可能である。
- [0059] 製剤中に含有される有効成分の量およびその用量範囲は、特に限定されないが、ペプチドの有効性、投与形態、疾病の種類、対象の性質(体重、年齢、病状および他の医薬の使用の有無等)、および担当医師の判断により適宜選択することが望まし

い。一般的には、適当な用量範囲は、例えば1用量当り約0.01 μ g~100mg程度、好ましくは約0.1 μ g~10mg程度、さらに好ましくは1 μ g~1mg程度とするのが望ましい。しかしながら、当該分野においてよく知られた最適化のための一般的な常套的実験を用いてこれら用量の変更を行うことができる。

- [0060] 投与形態は、局所投与または全身投与のいずれも選択することができる。いずれにおいても、疾患、症状等に応じた適当な投与形態を選択する。全身投与は例えば、経口、静脈内、動脈内等への投与により実施できる。局所投与は例えば、皮下、皮内、筋肉内等に投与することができる。
- [0061] その他、患者の末梢血より単核細胞画分を採取して、本発明に係る造血器腫瘍の 予防および/または治療剤とともに培養した後に、細胞傷害性T細胞の誘導および /または活性化が認められた該単核細胞画分を患者の血液中に戻すことによっても 、有効な抗腫瘍効果が得られる。培養するときの単核細胞濃度、造血器腫瘍の予防 および/または治療剤の濃度、培養期間等の培養条件は、簡単な繰り返し実験によ り決定できる。培養時に、インターロイキン-2等のリンパ球増殖能を有する物質を添 加してもよい。
- [0062] ワクチン接種を行う場合、皮内、皮下および筋肉内等に注射により局所投与することが好ましい。投与は上記用量を1日1回一数回に分けて行うことができる。ワクチン接種は単回のみ行ってもよいが、同一局所あるいは別の局所に投与を繰り返し行うことが好ましい。例えば、週に1回の割合、あるいは1ヶ月一数ヶ月に1回の割合での間欠的な投与が可能である。より具体的には、2週に1回の割合で1年以上の長期に亘って投与することができる。癌ワクチンがアジュバントを含まないものである場合、癌ワクチンのみを投与してもよいが、アジュバントを同一局所に投与することが可能である。癌ワクチンがアジュバントを含むものであれば、そのまま局所投与に用いることができる。ワクチン接種のプロトコルは、被検体の症状に応じてワクチン接種の効果を確認しつつ適切な投与量と投与期間を勘案して、個々に適したプロトコルを実施し得る
- [0063] 本発明の別の一態様は、治療に有効な用量の配列番号1、2、3、4、5、6、7、8、9 および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの1つまたは2つ以

WO 2005/011723 17 PCT/JP2004/011232

上を投与することを特徴とする、造血器腫瘍の予防方法および/または治療方法である。投与するペプチドは、より好ましくは、配列表の配列番号1、2、4、5、8および1 0からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドである。これら各ペプチドは、アジュバントとともに投与することがさらに好ましい。またこれらペプチドは、その2つ以上を組合せてアジュバントとともに投与することもできる。本発明に係る造血器腫瘍の予防方法および/または治療方法を適用し得る造血器腫瘍は、HLAーA24陽性の造血器腫瘍が好ましく、さらに該方法において投与するペプチドを含む蛋白質、例えばp56 lck 蛋白質、SART-1、SART-2、SART-3およびART-1のうちの1種以上の発現が認められる造血器腫瘍がより好ましい。

[0064] 以下、本発明を実施例に基づき具体的に説明するが、本発明は下記の実施例に 限定されない。

実施例に記載した全ての実験は、試料提供者である患者のインフォームドコンセントを得て行なった。ペプチドワクチン療法の臨床検討は、久留米大学倫理委員会の承認を受けた臨床プロトコール(プロトコール番号:2031)に従い、患者のインフォームドコンセントを得て実施した。

実施例1

[0065] (ワクチン接種に用いたペプチドの調製1)

臨床検討に用いたペプチドは、 $p56^{lck}$ 蛋白質由来のペプチドである Lck_{208} (配列番号1) および Lck_{488} (配列番号2)、SART-1由来のペプチドである $SART-1_{690}$ (配列番号4)、並びにART-1由来のペプチドである $ART-1_{170}$ (配列番号10) である。これらペプチドは、マルチプルペプチドシステム (Multiple Peptide System) 社のグッドマニュファクチャリングプラックティス (Good Manufacturing Practice) の条件に基づいて調製した。

- [0066] アジュバントは、モンタニド ISA-51 (Montanide ISA-51)アジュバント(セピック社製)を用いた。
- [0067] 各ペプチドについて、その3mgを滅菌生理食塩水とともにMontanide ISA-51 に1:1容量で添加し、ボルテックスミキサーで撹拌し、乳剤を調製した。かくして、Lck (配列番号1)、Lck (配列番号2)、SART-1 (配列番号4)またはART-1 (配列番号4)また (配列番号4)

(配列番号10)を含む4種類の乳剤を得た。

実施例 2

[0068] (造血器腫瘍における上皮癌関連抗原発現の測定)

上皮癌関連抗原であるp56^{lck}蛋白質、ART-1、SART-1、SART-2およびSART-3の発現を、一連の造血器腫瘍細胞株について検討した。検討には次の細胞株を用いた:B細胞急性リンパ球性白血病(B-ALL)細胞株であるREH、HALL1、NALM6、NALM16、KOPN-K、BALM1-2およびBALL-1;T細胞急性リンパ球性白血病(T-ALL)細胞株であるKOPT、RPMI-8402、CCRF-CEM、HPB-ALL、MOLT-4、CCRF-HSB-2およびPEER;急性骨髄性白血病細胞株であるML1、ML2、ML3およびKG1;急性単球性白血病細胞株であるTHP-1およびU-937;バーキットリンパ腫細胞株であるRAJIおよびNAMALWA;慢性骨髄性白血病細胞株であるNALM1およびK562;多発性骨髄腫(MM)細胞株であるARH-77、U-266、KHM-11、MIK-1およびRPMI-8226;それぞれB細胞リンパ腫細胞株、T細胞リンパ腫細胞株および赤白血病細胞株であるBHL-89、HuT-102およびHEL;並びに成人T細胞白血病(ATL)細胞株であるHPB-MLT。これら細胞株は全て、10%牛胎児血清(FCS)を含むRPMI1640培地(Gibco BRL社製)中で維持培養した。

- [0069] 各細胞株におけるp56^{lck}蛋白質、SART-1およびSART-2の発現を、抗p56^{lck}蛋白質モノクローナル抗体(Lck3A5、Santa Cruz Biotec社製)、抗SART-1ポリクローナル抗体および抗SART-2ポリクローナル抗体を用いてウエスタンブロット法により検出した。さらに、Cell Questソフトウエア(Becton Dickinson社製)を用いてフローサイトメトリーによりp56^{lck}蛋白質およびSART-3の発現を分析した。細胞内染色は、細胞を4%パラホルムアルデヒドと0.1%サポニンで前処理し、ついで抗p56^{lck}蛋白質モノクローナル抗体および抗SART-3モノクローナル抗体を添加することにより行った。二次抗体として、FITC結合抗マウスIgG抗体(ICN Biomedicals社製)を用いた。
- [0070] lck遺伝子プロモーターには異なった2つの型が知られており、腫瘍細胞および正常末梢血単核細胞においてはそれぞれI型およびII型が主に使用されている(非特

許文献12)。そこで、lck遺伝子の2つのプロモーターの検出を、特異的プライマー対を用いてRTーPCRにより常法に従って行った(非特許文献12)。試料として用いた総RNAは、細胞からRNAーBee(TELーTEST社製)を用いて抽出した。cDNAはスーパースクリプトファーストストランドシンセシスシステム(Invitrogen社製)を用いて調製した。PCRはタックDNAポリメラーゼ(Taq DNA polymerase)を用いてDNAサイクラー(iCycler、BioーRad Laboratories社製)中で30サイクル(94℃で1分間、60℃で2分間および72℃で1分間)実施した。

- [0071] ART-1遺伝子のmRNA発現の検出は、常法に従ってノザンブロット分析により行った(非特許文献6)。コントロールプローブとしてヒトβアクチンcDNA(Clontech社製)を用いた。
- [0072] p56^{lck}蛋白質の発現は、ウェスタンブロット法による分析において、HPBーMLT白血病細胞株およびARHー77骨髄腫細胞株、並びにPBMCおよびPHA芽球化T細胞(PHA-blastoid T cell)で認められた(図1-A)。また、lck遺伝子プロモーターの分析により、HPBーMLT、PEERおよびMLー2は両方のプロモーターを用いており、一方BALLー1、BHLー89およびRAJIはI型プロモーターのみを使用していることが判明した(図1-B)。検討に用いた造血器腫瘍細胞株のほとんどがp56^{lck}mRNAを発現していることが明らかになった。
- [0078] SART-1、SART-2およびSART-3はいずれも試験した全ての造血器腫瘍 細胞株において発現していたが、PBMCでは発現が認められなかった。
- [0074] ART-1は試験した全ての造血器腫瘍細胞株およびPBMCで発現しており、ほとんどの細胞株でPBMCより高い発現が認められた。
- [0075] これら蛋白質の造血器腫瘍株における発現検討結果を表1に示した。表中、NTと は検討を行わなかったことを示す。
- [0076] [表1]

 試料	SAPT-1	SADT.2	SADT 3	ADT 1	Lck	Lck (I型/ II型)			
p-47-7	試料 SART-1 SART-2 SART-3 ART-1 Lck	LCK	-/-	+/-	-/+	+/+			
ATL	1/1	1/1	1/1	NT	1/1	0/1	0/1	0/1	1/1
T-ALL	1/1	2/2	7/7	2.0	2/2	0/2	0/2	0/2	2/2
B-ALL	2/2	4/4	6/6	NT	1/2	0/2	2/2	0/2	0/2
Bリンパ腫	1/1	1/1	1/1	NT	NT	0/1	1/1	0/1	0/1
形質細胞腫	5/5	5/5	2/2	2.8	3/5	1/4	2/4	0/4	1/4
AML	2/2	5/5	7/7	1.4	1/5	3/4	0/4	0/4	1/4
CLL	1/1	NT	2/2	NT	NT	NT	NT	NT	NT
CML	NT	NT	2/2	4.6	NT	NT	NT	NT	NT
バーキットリンパ腫	NT	2/2	1/1	2.8	2/2	0/2	2/2	0/2	0/2
PBMC	0/2	0/2	2/2	1.0	2/2	0/2	0/2	2/2	0/2
PHA芽球化細胞	2/2	0/2	2/2	NT	2/2	0/2	0/2	2/2	0/2

実施例3

[0077] (上皮癌関連抗原ペプチドによる造血器腫瘍患者PBMCからの細胞傷害性T細胞誘導)

造血器腫瘍患者PBMCからのペプチド特異的細胞傷害性T細胞の誘導を、既報に従って行った(非特許文献5)。

- [0078] 細胞傷害性T細胞の誘導には次のペプチドを用いた:p56^{lck}蛋白質由来ペプチドであるLck₂₀₈(配列番号1)、Lck₄₈₈(配列番号2)およびLck₄₈₈(配列番号3);SART ー1由来ペプチドであるSARTー1₆₉₀(配列番号4);SARTー2由来ペプチドであるSARTー2₉₃(配列番号5)、SARTー2₁₆₁(配列番号6)およびSARTー2₈₉₉(配列番号7);SARTー3由来ペプチドであるSARTー3₁₀₉(配列番号8)およびSARTー3₃₁₅(配列番号9);並びにARTー1由来ペプチドであるARTー1₁₇₀(配列番号10)。これらはいずれも上皮癌関連抗原由来ペプチドであり、HLAーA24拘束性細胞傷害性T細胞を上皮癌患者のPBMCから誘導する能力を有する(非特許文献3〜6および12)。HLAーA24結合モチーフを有する陰性コントロールペプチドおよび陽性コントロールペプチドとして、それぞれとト免疫不全ウイルス(HIV)由来ペプチド(配列番号11)およびエプスタインバーウイルス(EBV)由来ペプチド(配列番号12)を用いた。ペプチド(純度95%以上)は全てサワディーラボラトリーから購入し、それぞれジメチルスルホキシドに10mg/mlの濃度で溶解して使用した。
- [0079] PBMCは、造血器腫瘍患者から採取した末梢血より、フィコールコンレイ密度勾配 遠心法を用いて調製した。PBMC上のHLA-A24分子発現の測定は、フローサイト

メトリーを用いて公知方法に従って行った(非特許文献5)。

[0800] PBMCからの細胞傷害性T細胞の誘導は、以下の様に実施した。まず、PBMC(細胞数1×10⁵/well)を各ペプチド10 u Mとともに96ウエルU底型マイクロカルチ ャープレート(Nunc社製)において200 μ lの培養培地中でインキュベーションした。 培養培地の組成は、45% RPMI-1640、45% AIM-V(Invitrogen社製)、10 % FCS、100U/mlのインターロイキン2(IL-2)、および0.1mM MEMノンエッ センシャルアミノアシッドソリューション(Invitrogen社製)からなる。培養3日目、6日 目および9日目に、培地の半量を除去し、対応するペプチド(20μg/ml)を含む新 鮮培地と交換した。培養12日目に細胞を回収し、対応するペプチドまたは陰性コント ロールであるHIV由来ペプチド(配列番号11)を前もってパルスしたHLA-A24発 現C1R細胞(C1R-A24と呼称する)に対する反応におけるIFN-ッの産生能を試 験した。HIV由来ペプチド(配列番号11)に対する反応において産生されたIFN-y をバックグランドとして、データの値から減算した。対応するペプチドに対する反応に おいてペプチドで刺激されたPBMCにより産生されたIFN-γの平均値が、HIV由 来ペプチド(配列番号11)に対する反応において産生されたものより高い場合、ペプ チド特異的細胞傷害性T細胞前駆体がPBMCに存在し、ペプチドによりペプチド特 異的細胞傷害性T細胞が誘導されたと判定した。

[0081] 細胞傷害性T細胞誘導の検討は、HLA-A24⁺造血器腫瘍患者10例(CLL2例、MCL1例、NHL1例、B-ALL1例、MM1例、MDS1例、ATL2例、およびT-ALL1例)のPBMCについて、p56^{lck}蛋白質、SART-1、SART-2、SART-3およびART-1由来のペプチドを用いて行った。用いたペプチドは、HLA-A24⁺上皮癌患者のPBMCからペプチド特異的腫瘍反応性細胞傷害性T細胞を誘導したペプチドであり、現在、上皮癌患者に対するワクチンとして臨床試験を行っている。該ペプチドでインビトロにてPBMCを刺激し、ペプチド特異的IFN-γ産生を測定した結果を表2に示した。

「0082] 「表2]

	#7 TO! =					月	者								
ペプチド	配列 音	#1	#2	#3	#4	#5	#6	#7	#8	#9	#10	- 反応例 <i>/</i> 例数			
	ш.,	CLL	CLL	MCL	NHL	B-ALL	MM	MDS	ATL	ATL	T-ALL	71360			
SART-1 690	4	0	<u>486</u>	0	53	8	141	0	55	155	26	3/10			
SART-2 93	5	0	<u>440</u>	9	63	20	28	0	0	354	<u> 192</u>	3/10			
SART-2 161	6	0	<u>177</u>	49	13	0	28	0	0	198	227	3/10			
SART-2 899	7	0	15	12	220	0	0	0	12	346	<u>526</u>	3/10			
SART-3 109	8	49	0	7	0	0	0	11	49	0	0	0/10			
SART-3 315	9	39	<u>137</u>	6	0	11	0	0	22	60	6	1/10			
Lck 208	1	0	2	22	30	0	0	0	0	<u>445</u>	153	2/10			
Lck 486	3	0	0	0	0	0	0	0	140	2099	<u>140</u>	3/10			
Lck 488	2	0	0	0	0	6	<u>182</u>	<u> 102</u>	476	304	0	4/10			
ART-1170	10	<u>501</u>	33	0	0	0	94	0	69	1487	3	2/10			
HIV	11	0	71	8	0	0	0	9	0	0	2	0/10			
EBV	12	0	100	0	100	0	418	115	264	264	0	6/10			

[0083] Lck₂₀₈(配列番号1)、Lck₄₈(配列番号3)およびLck₄₈₈(配列番号2)により刺激したPBMCによるIFN-γ産生の促進が、それぞれ10例中2例、3例および4例で認められた。Lck₂₀₈(配列番号1)は、ATL1例およびT-ALL1例のPBMCによるIFN-γ産生を促進した。Lck₄₈₆(配列番号3)はATL2例およびT-ALL1例のPBMCによるIFN-γ産生を促進した。Lck₄₈₆(配列番号2)はMM1例、MDS1例、およびATL2例のPBMCによるIFN-γ産生を促進した。一方、陽性コントロールであるEBV由来ペプチド(配列番号12)による刺激では10例中6例でPBMCによるIFN-γ産生の促進が認められたが、陰性コントロールであるHIV由来ペプチド(配列番号11)では全ての例でIFN-γ産生が認められなかった。

[0084] 上記試験においてペプチドとのインキュベーションにより該ペプチドをパルスしたC 1R-A24に対するIFN-γ産生を促進したPBMCについて、さらにIL-2(100U/ml)のみの存在下で2週間培養した後に、造血器腫瘍細胞株に対する細胞傷害活性を標準的な⁵¹Cr遊離試験(非特許文献5)により検討した。具体的には、得られたPBMCをエフェクターとして用い、⁵¹Cr標識した標的細胞(以下、ターゲットと称する)と、エフェクター/ターゲット比3、10または30で混合して6時間インキュベーションした後に、上清中に遊離された⁵¹Crの放射活性を測定した。得られた結果は、ターゲットを完全に溶解したときの放射活性を100%として算出した%溶解(%lysis)で表した。ターゲットとして、HLA-A24⁺造血器腫瘍細胞株であるPEER、HLA-A24⁻造血器腫瘍細胞株であるHPB-MLTおよびHLA-A24⁺PHA芽球化T細胞を用いた。

[0085] 代表的な結果を図2-A、図2-Bおよび図2-Cに示す。Lck₄₈₆(配列番号3)、SA

RT-2₁₆₁ (配列番号6) またはSART-2₈₉₉ (配列番号7) で刺激し、さらにIL-2存在下で培養したPBMC (それぞれ表2における患者#8、患者#2、患者#4) はいずれも、HLA-A24⁺造血器腫瘍株に対して有意に細胞傷害活性を示したが、HLA-A24⁻造血器腫瘍株またはHLA-A24⁺PHA芽球化T細胞に対しては細胞傷害活性を示さなかった(それぞれ図2-A、図2-B、図2-C)。かかる細胞傷害活性は、HI V由来ペプチド(配列番号11) またはEBV由来ペプチド(配列番号12) で培養したPBMCには認められなかった。

[0086] Lck (配列番号3)、SART-2 (配列番号6)およびSART-2 (配列番号7) は造血器腫瘍患者のPBMCからHLA-A24拘束性に腫瘍特異的細胞傷害性T細胞を誘導し得ることが明らかになった。

実施例 4

[0087] (造血器腫瘍患者における癌ワクチン接種の検討1)

臨床試験を実施した患者(表2における患者#6)は、74歳のHLA-A24⁺男性患者であり、デュリーアンドサーモン分類法(Durie&Salmon's classification)によりステージIIIに分類されたIgAタイプ多発性骨髄腫を罹患していた。該患者は、本臨床試験参加以前に一連の化学療法を多回数受け、化学療法耐性を獲得していた。しかし、ペプチドワクチン接種以前の4週間は、化学療法、またはステロイドや他の如何なる免疫抑制剤の投与も受けていない。

- [0088] 患者骨髄由来CD38⁺多発性骨髄腫細胞(MM細胞)上にHLA-A24分子が発現していることは、抗HLA-A24モノクローナル抗体を用いてフローサイトメトリーにより確認した。さらに、これらCD38⁺MM細胞がLck蛋白質を発現していることは、抗Lck抗体を用いて同様に確認した。
- [0089] ワクチン接種に用いたペプチドは、Lck₄₈₈(配列番号2)、SART-1₆₉₀(配列番号4) およびART-1₁₇₀(配列番号10)である。これらペプチドはワクチン接種前の該患者由来のPBMCにおいてインビトロで細胞傷害性T細胞を誘導した。したがって、該患者のPBMCには、これらペプチドに対して反応し得るペプチド特異的細胞傷害性T細胞前駆体が存在していると考えた。
- [0090] これら各ペプチドとアジュバントとを含む3種類の乳剤を実施例1記載の方法に従っ

て調製し、患者の大腿側面のそれぞれ別の部位に皮下注射することによりワクチン接種を行った。ワクチン接種は、患者がペプチドに対する即時型過敏反応を示さないことを皮膚試験により確認した後に実施した。皮膚試験は、生理食塩水中50 μg の各ペプチドを皮内注射することにより行い、注射20分後または24時間後に即時型過敏反応または遅延型過敏反応をそれぞれ観察した。

- [0091] ワクチン接種は、SART-1₆₉₀(配列番号4)、Lck₄₈₈(配列番号2)およびART-1₁₇ (配列番号10)を用いて、2週間隔で7回行った。6回目のワクチン接種後に得たPB MCの細胞障害活性を実施例3記載のインビトロ試験に従って測定した。その結果、 該PBMCにおいて、SART-1₆₉₀(配列番号4)、Lck₄₈₈(配列番号2)およびLck₂₀₈(配列番号1)それぞれに対するペプチド特異的細胞傷害活性が認められた。そこで、 8回目以降のワクチン接種には、SART-1₆₉₀(配列番号4)、Lck₄₈₈(配列番号2)ま たはLck₂₀₈(配列番号1)とアジュバントとを含む3種の乳剤を実施例1記載の方法に 従って調製し使用した。
- [0092] ワクチン接種後、患者由来のPBMCの、用いたペプチド特異的な細胞傷害活性を、該ペプチドをパルスしたC1R-A24細胞を用いて⁵¹Cr遊離試験により測定した。その結果、ワクチン接種回数に従ってペプチド特異的な細胞傷害活性が増強されたことが明らかになった(図3-A)。3回目、6回目および9回目のワクチン接種の後にPBMCを採取し、骨髄腫細胞株に対する細胞傷害活性を試験したところ、該PBMCはHLA-A24⁺骨髄細胞株KHM-11およびMIK-1に対して有意なレベルの細胞傷害活性を示した(図3-B)。一方、HLA-A24⁻骨髄細胞株RPMI-8226に対する細胞傷害活性は非常に低かった。これら細胞傷害活性は抗HLAクラスI抗体(W6/32、IgG2a)、抗CD8抗体(Nu-Ts/c、IgG2a)または抗HLA-A24抗体(A11.1、IgG3)により有意に阻害されたが、抗CD14抗体(JML-H14、IgG2a)によっては阻害されなかった。
- [0093] ペプチドのワクチン接種により多発性骨髄腫患者の血液中において、HLA-A24 拘束性腫瘍特異的細胞傷害性T細胞が誘導されたことが明らかになった。
- [0094] 臨床反応については、骨髄検査により形質細胞が46%減少したことが判明し(ワクチン接種前46.6× 10^4 / μ lから6回目のワクチン接種後21.5× 10^4 / μ lに減少

した)、安定状態(stable condition)は9ヶ月以上継続した。

- [0095] ワクチン接種の副作用は、投与部位において局所的反応が認められたのみ(グレードII)であり、これに対する治療の必要がない程度であった。ワクチン接種に用いたペプチドに対する遅延型過敏反応は全く観察されなかった。また、本例においては、自己免疫反応を示す症状は認められなかった。
- [0096] これらから、上記ペプチドのワクチン接種が、造血器腫瘍の治療に有効であり、副 作用も極めて少ないことが明らかになった。

実施例 5

[0097] (ワクチン接種に用いたペプチドの調製2)

SART-2由来のペプチドであるSART-2 $_{93}$ (配列番号5)およびSART-3由来のペプチドであるSART-3 $_{109}$ (配列番号8)について、実施例1と同様のアジュバントを用いて同様の方法で2種類の乳剤を調製した。

実施例 6

[0098] (造血器腫瘍患者における癌ワクチン接種の検討2)

臨床試験を実施した患者(表2における患者#1)は、63歳のHLA-A24⁺女性患者であり、バーネット分類法(Bernet's classification)によりステージAに分類された慢性リンパ球性白血病を罹患していた。該患者は、本臨床試験開始時に、白血球数増加および血小板数減少の進行が認められた。

- [0099] 患者PBMC由来CD19⁺慢性リンパ球性白血病細胞(CLL細胞)上にHLA-A24 分子が発現していることは、抗HLA-A24モノクローナル抗体を用いてフローサイト メトリーにより確認した。
- [0100] ワクチン接種前の該患者由来のPBMCにおいてインビトロで細胞傷害性T細胞を誘導したペプチドであるART-1₁₇₀(配列番号10)は、ワクチン接種前に行った皮膚試験(実施例4参照)において即時型過敏反応を惹起した。そのため、ワクチン接種には、SART-2₉₃(配列番号5)およびSART-3₁₀₉(配列番号8)を用いた。これらペプチドに対して反応するイムノグロブリンG抗体がワクチン前の血清中に有意に高いレベルで検出されたことから、該患者においてワクチン接種前にこれらペプチドに対する液性免疫が惹起されていることが判明した。上皮癌患者におけるペプチドワクチ

- ンの臨床試験において、患者の生存率とワクチンに用いたペプチドに対する液性免疫応答の亢進との間に相関が認められている。このことから、SART-2₉₃(配列番号5)およびSART-3₁₀₉(配列番号8)が本患者に有効に作用すると考えた。
- [0101] これらペプチドを用いて実施例5で調製した2種類の乳剤を患者の大腿側面のそれぞれ別の部位に皮下注射することによりワクチン接種を行った。
- [0102] ワクチン接種後に毎回、患者由来のPBMCについて、用いたペプチド特異的な細胞傷害T細胞の誘導を、該ペプチドをパルスしたC1R-A24細胞に対するIFN- γ の産生量を指標にして測定した(実施例3参照)。その結果、ワクチン接種回数に従ってIFN- γ 産生量が増加した(図4-A)。PBMCによるIFN- γ 産生は、抗CD8抗体(Nu-Ts/c、IgG2a)または抗HLA-A24抗体(A11. 1、IgG3)により有意に阻害されたが、抗CD14抗体(JML-H14、IgG2a)によっては阻害されなかった。
- [0103] これら結果から、ワクチン接種により、ペプチド反応性細胞傷害性T細胞が誘導されたことが明らかになった。さらに、これらペプチド反応性細胞傷害性T細胞は、SART-2。(配列番号5)またはSART-3。(配列番号8)をパルスしたC1R-A24細胞に対して、HIV由来ペプチド(配列番号11)をパルスした細胞に対するよりも高い細胞傷害活性を示すことが⁵¹Cr遊離試験により判明した(図4-B)。
- [0104] ペプチドのワクチン接種により慢性リンパ球性白血病患者の血液中において、HL A-A24拘束性のペプチド特異的細胞傷害性T細胞が誘導されたことが明らかになった。
- [0105] 臨床反応については、ワクチン接種前 $20 \times 10^3 / \mu 1$ であった血中リンパ球数が、6 回目のワクチン接種後に一時的ではあるが $12.8 \times 10^3 / \mu 1$ に著しく減少した。血小板数は、ワクチン接種前には $10 \times 10^4 / \mu 1$ と低かったが、6回目のワクチン接種後には増加し、17回のワクチン接種期間を通して正常範囲内に保たれていた。
- [0106] ワクチン接種の副作用は、投与部位において局所的反応が認められたが治療不要であった(グレードI)。また、3回目のワクチン接種後にSART-3₁₀₉(配列番号8)に対する免疫反応の指標の1つである遅延型過敏反応が観察された。副作用は極めて少なかった。

産業上の利用可能性

[0107] 本発明に係る造血器腫瘍の予防および/または治療剤は、造血器腫瘍の特異的 免疫療法に用いることができ、医薬分野における利用可能性が非常に高く有用であ る。

配列表フリーテキスト

[0108] 配列番号1:p56^{lck}蛋白質の部分ペプチド。

配列番号2:p56^{lck}蛋白質の部分ペプチド。

配列番号3:p56^{lck}蛋白質の部分ペプチド。

配列番号4:SART-1の部分ペプチド。

配列番号5:SART-2の部分ペプチド。

配列番号6:SART-2の部分ペプチド。

配列番号7:SART-2の部分ペプチド。

配列番号8:SART-3の部分ペプチド。

配列番号9:SART-3の部分ペプチド。

配列番号10:ART-1の部分ペプチド。

配列番号11:ヒト免疫不全ウイルス由来ペプチド。

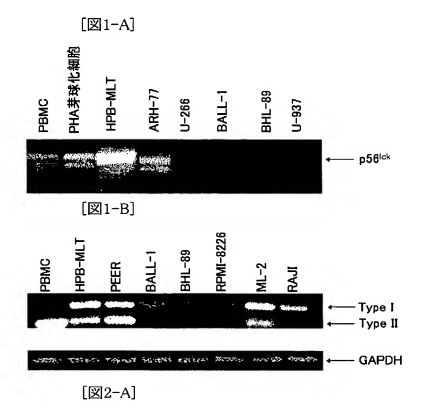
配列番号12:エプスタインバーウイルス由来ペプチド。

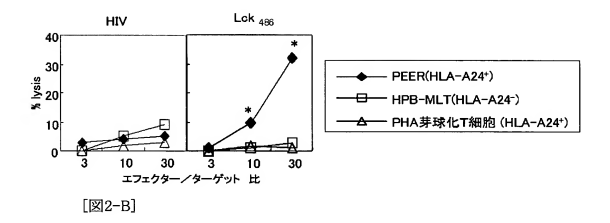
請求の範囲

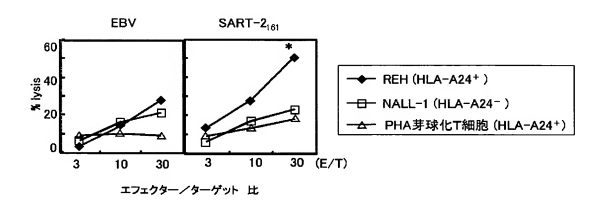
- [1] 配列表の配列番号1、2、3、4、5、6、7、8、9および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤。
- [2] 配列表の配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤。
- [3] 配列表の配列番号3、6、7および9からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分としてさらに含有する請求項2に記載の造血器腫瘍の予防および/または治療剤。
- [4] 配列表の配列番号1、2および4からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療剤。
- [5] 配列表の配列番号2、4および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプ チドの少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治 療剤。
- [6] 配列表の配列番号5および8からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチド の少なくとも1つを有効成分として含有する造血器腫瘍の予防および/または治療 剤。
- [7] アジュバントをさらに含む請求項1から6のいずれか1項に記載の造血器腫瘍の予防 および/または治療剤。
- [8] 造血器腫瘍がHLA-A24分子を細胞表面上に有する造血器腫瘍である請求項1か 67のいずれか1項に記載の予防および/または治療剤。
- [9] 造血器腫瘍がHLA-A24分子を細胞表面上に有し且つ予防および/または治療 剤の有効成分であるペプチドを含む蛋白質を発現している造血器腫瘍である請求項 1から7のいずれか1項に記載の予防および/または治療剤。
- [10] 造血器腫瘍用癌ワクチンとして用いることを特徴とする請求項1から9のいずれか1項 に記載の造血器腫瘍の予防および/または治療剤。

WO 2005/011723 29 PCT/JP2004/011232

- [11] 配列表の配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つとアジュバントとを含有する、HLA-A24分子を細胞表面上に有する造血器腫瘍の予防および/または治療に用いる医薬。
- [12] 治療に有効な用量の配列表の配列番号1、2、4、5、8および10からなる群から選ばれるアミノ酸配列を有するペプチドの少なくとも1つをアジュバントとともに投与することを特徴とする、HLA-A24分子を細胞表面上に有する造血器腫瘍の予防方法および/または治療方法。

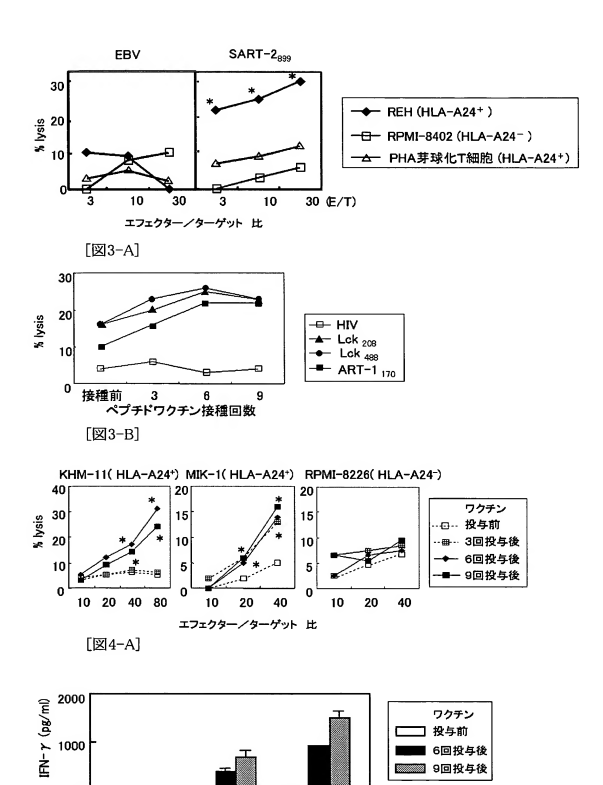






WO 2005/011723 PCT/JP2004/011232

[図2-C]



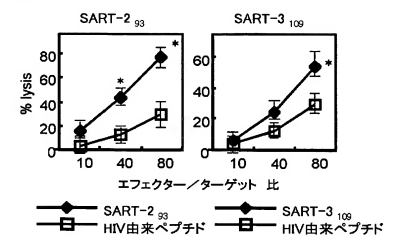
SART-3 109

HIV由来ペプチド

SART-2₉₃

3/3 WO 2005/011723 PCT/JP2004/011232

[図4-B]



International application No.
PCT/JP2004/011232

A.	CLASSIFIC Int.Cl7	ATION OF SUBJECT MATTER A61K38/08, 39/00, 39/39, A61P	35/00			
Acc	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B.	FIELDS SE	ARCHED		· ·		
Min	imum docum	entation searched (classification system followed by cla	ssification symbols)			
	Int.Cl'	A61K38/00-58, 39/00, 39/39, A	61P35/00			
Doc		earched other than minimum documentation to the exter				
			roku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2004		
	Kokai Ji	tsuyo Shinan Koho 1971-2004 Ji	tsuyo Shinan Toroku Koho	1996–2004		
Elec		ase consulted during the international search (name of d				
l	CAPLUS	(STN), BIOSIS (STN), EMBASE (STN)	, MEDLINE(STN), REGISTE	RY (STN)		
C.	DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT	•			
			CAL	D-1it to -1-i No		
	Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.		
	Х	YANG, Damu et al., Identifica		1-3,6-11		
		coding for a protein possessi epitopes capable of inducing				
		cytotoxic T lymphocytes in ca				
	•	Cancer Res., 1999, Vol.59, pa				
	\	Full text, particularly, page	•			
1						
1	X	NISHIZAKA, Shinya et al., A n		1,2,5,7-11.		
1		rejection antigen recognized lymphocytes infiltrating into				
i		adenocarcinoma, Cancer Res.,				
ļ		pages 4830 to 4837, Full text				
ĺ		page 4830, Abstract		•		
}		·				
l		·		•		
				i		
1						
				<u> </u>		
X	Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
*	Special cate	gories of cited documents:	"T" later document published after the inte	rnational filing date or priority		
"A"	document d	efining the general state of the art which is not considered icular relevance	date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the i	ation but cited to understand		
"E"	-	cation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the			
ser »	filing date		considered novel or cannot be consi step when the document is taken alone	dered to involve an inventive		
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other		ablish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular relevance; the			
special reason (as specified)		on (as specified)	considered to involve an inventive combined with one or more other such	step when the document is		
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than			being obvious to a person skilled in the	eart		
	the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
L						
Dat		l completion of the international search	Date of mailing of the international sear 21 September, 2004			
1	20 August, 2004 (20.00.04)					
 , -						
Nar		g address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer			
For	cimile Na		Telephone No.			

International application No.
PCT/JP2004/011232

		7
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Υ .	WO 01/11044 A1 (Kyogo ITO), 15 February, 2001 (15.02.01), Full text, particularly, tables 2 to 4; page 43 & US 2002/0128201 A1	1-5,7-11
Y	HARASHIMA, Nanae et al., Recognition of the Lck tyrosine kinase as a tumor antigen by cytetoxic T lymphocytes of cancer patients with distant metastasis, Eur. J. Immunol., 2001, Vol.31, pages 323 to 332, Full text, particularly, page 323, Abstract	1-5,7-11
Y	GARCIA-WELSH, Adrienne et al., alterations in expression of p561ck during myeloid differentiation of LSTRA cells, Cell Growth & Differentiation, 1994, Vol.5, pages 1215 to 1223, Full text, particularly, page 1215, Abstract	1-5,7-11
Α	KIKUCHI, Megumi et al., Identification of a sart-1-derived peptide capable of inducing HLA-A-24-restricted and tumor specific cytotoxic T lymphocytes, Int. J. Cancer, 1999, Vol.81, pages 459 to 466, Full text	1-11
Α	NAKAO, Masanobu et al., Identification of a gene coding for a new squamous cell carcinoma antigen recognized by the CLT, J. Immunol., 2000, Vol.164, pages 2565 to 2574	1-11
		1

International application No. PCT/JP2004/011232

Box No. I Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item1.b of the first sheet) 1. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to the claimed invention, the international search was carried out on the basis of: type of material a sequence listing table(s) related to the sequence listing format of material × in written format in computer readable form time of filing/furnishing contained in the international application as filed filed together with the international application in computer readable form furnished subsequently to this Authority for the purposes of search In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table relating thereto has been filed or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished. 3. Additional comments:

International application No.
PCT/JP2004/011232

Box No.	II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. X	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Claims Nos.: 12 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: invention as set forth in claim 12 pertains to methods for treatment he human body by therapy.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. 🔲	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No.	III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 38/08, 39/00, 39/39, A61P35/00	,			
調査を行ったよ	了った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) 38/00-58, 39/00, 39/39, A61P35/00				
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2004年 日本国登録実用新案公報 1994-2004年 日本国実用新案登録公報 1996-2004年					
国際調査で使り CAPLUS (STN) BIOSIS (STN) EMBASE (STN)	用した電子データベース(データベースの名称、 MEDLINE (STN) REGISTRY (STN)	調査に使用した用語)			
	ると認められる文献	·			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	/ ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
X	YANG, Damu <i>et al</i> , Identification protein possessing shared tumor eHLA-A24-restricted cytotoxic T lypatients, Cancer Res., 1999, Vol. 第4056頁Abstract	epitopes capable of inducing rmphocytes in cancer	1-3, 6-11		
X NISHIZAKA, Shinya <i>et al</i> , A new tumor-rejection antigen 1,2,5, recognized by cytotoxic T lymphocytes infiltrating into a lung adenocarcinoma, Cancer Res., 2000, Vol. 60, pp4830-4837, 全文, 特に第4830頁Abstract			1, 2, 5, 7–11		
X C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献		発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに			
国際調査を完了	了した日 26.08.2004	国際調査報告の発送日 21.9.6	2004		
日本国	D名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 那千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 小堀 麻子 電話番号 03-3581-1101	4C 2938 内線 3451		

_C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
. Y	WO 01/11044 A1(伊東恭悟)2001.02.15,全文,特に表2-4,43頁 & US 2002/0128201 A1	1-5, 7-11
Y	HARASHIMA, Nanae <i>et al</i> , Recognition of the Lck tyrosine kinase as a tumor antigen by cytetoxic T lymphocytes of cancer patients with distant metastasis, Eur. J. Immunol., 2001, Vol.31, pp323-332, 全文, 特に第323頁Abstract	1-5, 7-11
Y	GARCIA-WELSH, Adrienne <i>et al</i> , alterations in expression of p56lck during myeloid differentiation of LSTRA cells, Cell Growth & Differentiation, 1994, Vol. 5, pp1215-1223, 全文, 特に第1215頁Abstract	1-5, 7-11
A	KIKUCHI, Megumi <i>et al</i> , Identification of a sart-1-derived peptide capable of inducing HLA-A-24-restricted and tumor specific cytotoxic T lymphocytes, Int. J. Cancer, 1999, Vol. 81, pp459-466, 全文	1-11
A	NAKAO, Masanobu <i>et al</i> , Identification of a gene coding for a new squamous cell carcinoma antigen recognized by the CLT, J. Immunol., 2000, Vol. 164, pp2565-2574	1-11
	-	:
		·
-		
		·
	,	

第1欄 ヌクレオチドス	スはアミノ酸配列(第1ページの1.bの続き)
1. この国際出願で開示 以下に基づき国際課	らされかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 関査を行った。
a. タイプ	区 配列表
	■ 配列表に関連するテーブル
b. フォーマット	X 書面
	□ コンピュータ読み取り可能な形式
c. 提出時期	X 出願時の国際出願に含まれる
	□ この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された
	□ 出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された
2.	長又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出 国時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提
3. 補足意見:	
	•
}	
ì	
	·

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなかった。
1. X 請求の範囲12 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
つまり、
請求の範囲12は治療による人体の処置方法に関するものである。
THE STATE OF THE PROPERTY PROPERTY OF THE PROP
2. 調求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
ない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. [] 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
•
•
1. 🔲 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追
加調査手数料の納付を求めなかった。
confidence of which is a little of the contract of the contrac
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
3. [_] 山嶼人が必要な追加調査子数件を一部のみじが発摘的に流列しながったので、この国際調査報告は、子数件の新 付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
内のあった人の間水の地面のみ(C-DV・CTFIX した。
4. [_] 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
·
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ ページを使用して 3人(コマンド・ロック) 人で リー・ファ (RG T 上 く ル・の) ファ (Co
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。